

UBND TỈNH KIÊN GIANG
SỞ Y TẾ

Số 680 /SYT-NVD

V/v góp ý kiến dự thảo kế hoạch của
UBND tỉnh triển khai thi hành Luật
sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật
Được số 44/2024/QH15 trên địa bàn
tỉnh Kiên Giang.

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Kiên Giang, ngày 17 tháng 3 năm 2025

Kính gửi:

UBND TỈNH KIÊN GIANG
SỞ Y TẾ
Số: 5010
Ngày: 17/3/2025
huyền: ...
Mã hồ sơ số: ...

- Sở Tài chính;
- Sở Công Thương;
- Sở Nông nghiệp và Môi trường;
- Sở Khoa học và Công nghệ;
- UBND các huyện, thành phố;
- Các cơ sở kinh doanh được trên địa bàn tỉnh;
- Các cơ quan đơn vị thuộc và trực thuộc Sở Y tế.

(Sau đây gọi chung là các cơ quan, đơn vị)

Căn cứ Luật sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Được số 44/2024/QH15 ngày 21 tháng 11 năm 2024;

Thực hiện Quyết định số 242/QĐ-BYT ngày 21/01/2025 của Bộ Y tế ban hành kế hoạch triển khai thi hành Luật sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Được số 44/2024/QH15, Sở Y tế xin gửi dự thảo kế hoạch của UBND tỉnh triển khai thi hành Luật sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Được số 44/2024/QH15 trên địa bàn tỉnh Kiên Giang đến các cơ quan, đơn vị để cho ý kiến đóng góp (Đính kèm).

Văn bản góp ý cho dự thảo trên của quý cơ quan, đơn vị đề nghị gửi về Sở Y tế **chậm nhất ngày 21/3/2025** để Sở Y tế tổng hợp, báo cáo UBND tỉnh theo quy định. Sau thời gian này, nếu các cơ quan, đơn vị không có văn bản đóng góp ý kiến gửi về Sở Y tế thì xin được hiểu quý cơ quan, đơn vị thống nhất với nội dung của dự thảo văn bản.

Mọi chi tiết xin liên hệ: Ông Trương Thiện Lộc, Phó Trưởng phòng Nghiệp vụ Được Sở Y tế. Số điện thoại 0913.104.073, email ttloc.syt@kiengiang.gov.vn.

Trân trọng cảm ơn sự phối hợp của quý cơ quan, đơn vị.

Nơi nhận:

- Như trên;
- UBND tỉnh (báo cáo);
- GD và các PGD SYT;
- VPĐT SYT;
- Lưu: VT, NVD, ttloc.



GIÁM ĐỐC

Hồ Văn Dũng

BỘ Y TẾ**CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM****Độc lập - Tự do - Hạnh phúc**

Số: 242 /QĐ-BYT

Hà Nội, ngày 21 tháng 01 năm 2025

QUYẾT ĐỊNH**Ban hành Kế hoạch triển khai thi hành****Luật sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Dược số 44/2024/QH15****BỘ TRƯỞNG**

Căn cứ Luật sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Dược số 44/2024/QH15;
Căn cứ Nghị định số 95/2022/NĐ-CP ngày 15/11/2022 của Chính phủ quy định chức năng, nhiệm vụ và cơ cấu tổ chức của Bộ Y tế;

Căn cứ Quyết định số 1610/QĐ-TTg ngày 19/12/2024 của Thủ tướng Chính phủ ban hành Danh mục và phân công cơ quan chủ trì soạn thảo văn bản thi hành các luật, nghị quyết được Quốc hội khóa XV thông qua tại kỳ họp thứ 8;

Theo đề nghị của Cục trưởng Cục Quản lý Dược và Cục trưởng Cục Quản lý Y, được cô truyền,

QUYẾT ĐỊNH:

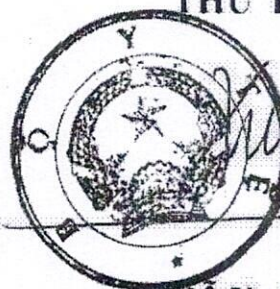
Điều 1. Ban hành kèm theo Quyết định này “Kế hoạch triển khai thi hành Luật sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Dược số 44/2024/QH15”.

Điều 2. Quyết định này có hiệu lực thi hành kể từ ngày ký ban hành.

Điều 3. Các ông, bà: Chánh Văn phòng Bộ; Cục trưởng Cục Quản lý Dược; Chánh Thanh tra Bộ Y tế; Cục trưởng và Vụ trưởng các Cục, Vụ thuộc Bộ Y tế; Thủ trưởng các đơn vị trực thuộc Bộ Y tế; Giám đốc Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương và Thủ trưởng các đơn vị có liên quan chịu trách nhiệm thi hành Quyết định này. /.

Nơi nhận:

- Như Điều 3;
- Ủy ban Xã hội của Quốc hội;
- Văn phòng Chính phủ;
- Bộ Tư pháp;
- Bộ trưởng (để b/c);
- Các Thủ trưởng;
- Cổng Thông tin điện tử Bộ Y tế;
- Lưu: VT, QLD.

**KT. BỘ TRƯỞNG
THỦ TRƯỞNG****Đỗ Xuân Tuyên**

KẾ HOẠCH

Triển khai thi hành

Luật sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Dược số 44/2024/QH15

*(Ban hành kèm theo Quyết định số 242/QĐ-BYT ngày 21 tháng 01 năm 2025
của Bộ trưởng Bộ Y tế)*

I. MỤC ĐÍCH, YÊU CẦU

1. Mục đích

Kịp thời triển khai thực hiện Luật sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Dược số 44/2024/QH15 (sau đây gọi là Luật) ngay khi Luật có hiệu lực thi hành, bảo đảm thi hành có hiệu lực và hiệu quả.

2. Yêu cầu

- Tuyên truyền, phổ biến Luật tới cơ sở kinh doanh dược, người hành nghề, người dân để bảo đảm thực hiện nghiêm quy định của Luật;
- Xác định nội dung công việc gắn với trách nhiệm và phát huy vai trò chủ động, tích cực của các cơ quan, tổ chức thuộc trách nhiệm được giao trong Luật, bảo đảm chất lượng và tiến độ hoàn thành công việc.
- Bảo đảm sự phối hợp thường xuyên, hiệu quả giữa các cơ quan, tổ chức có liên quan trong việc triển khai thi hành Luật.
- Có kế hoạch thực hiện chi tiết, cụ thể của từng cơ quan, tổ chức để bảo đảm Luật được triển khai đầy đủ, thống nhất và đồng bộ trên phạm vi cả nước.
- Thường xuyên kịp thời, kiểm tra, đôn đốc, hướng dẫn tháo gỡ, giải quyết những vướng mắc, khó khăn phát sinh trong quá trình tổ chức thực hiện để đảm bảo tiến độ, hiệu quả của việc triển khai thi hành Luật.

II. PHỔ BIẾN, TRIỂN KHAI THI HÀNH LUẬT

1. Cục Quản lý Dược:

Tổ chức quán triệt việc thi hành luật; tuyên truyền, phổ biến nội dung của Luật và các văn bản quy định chi tiết và hướng dẫn thi hành Luật trên toàn quốc.

2. Các Vụ, Cục thuộc Bộ Y tế, Văn phòng Bộ, Thanh tra Bộ:

Tổ chức quán triệt việc thi hành luật; tuyên truyền, phổ biến nội dung của Luật và các văn bản quy định chi tiết và hướng dẫn thi hành Luật theo phạm vi chức năng, nhiệm vụ được giao.

3. Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc trung ương:

Chủ trì, phối hợp với các cơ quan, tổ chức có liên quan tổ chức quán triệt việc thi hành luật; tuyên truyền, phổ biến nội dung của Luật và các văn bản quy định chi tiết và hướng dẫn thi hành Luật tại địa phương.

4. Bệnh viện, Viện, Trường đại học:

Tổ chức tuyên truyền, phổ biến nội dung của Luật và các văn bản quy định chi tiết và hướng dẫn thi hành Luật cho các đối tượng, tổ chức có liên quan.

III. XÂY DỰNG VĂN BẢN QUY ĐỊNH CHI TIẾT THI HÀNH LUẬT

1. Các văn bản quy định chi tiết thi hành Luật thuộc thẩm quyền ban hành của Chính phủ

STT	Tên văn bản	Nội dung hướng dẫn	Đơn vị chủ trì	Đơn vị phối hợp	Thời gian hoàn thành
1	Nghị định quy định chi tiết một số điều và biện pháp thi hành của Luật Dược	Các khoản, điểm tại Điều 1, bao gồm: - Khoản 4; - Khoản 5; - Khoản 9; - Điểm a khoản 18; - Điểm c khoản 18; - Điểm d khoản 32; - Điểm đ khoản 32; - Khoản 33; - Khoản 39; - Khoản 43.	Cục Quản lý Dược	- Cục Quản lý Y, được cổ truyền. - Cục Khoa học công nghệ và Đào tạo. - Vụ Pháp chế. - Các Vụ, Cục có liên quan.	Tháng 04/2025

2. Các văn bản thuộc thẩm quyền ban hành của Bộ trưởng Bộ Y tế

STT	Tên văn bản	Nội dung hướng dẫn	Đơn vị chủ trì	Đơn vị phối hợp	Thời gian hoàn thành
1	Thông tư sửa đổi, bổ sung một số điều về giá hạn giấy đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc của Thông tư số 08/2022/TT-BYT ngày	Khoản 30 Điều 1	Cục Quản lý Dược	- Cục Quản lý Y, được cổ truyền. - Cục Khoa học công nghệ và Đào tạo.	Tháng 12/2024 (đã hoàn thành)

	05/9/2022 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định việc đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc			- Vụ Pháp chế. - Các Vụ, Cục có liên quan.	
2	Thông tư sửa đổi, bổ sung một số điều về gia hạn giấy đăng ký lưu hành thuốc cổ truyền, vị thuốc cổ truyền, dược liệu của Thông tư số 21/2018/TT-BYT ngày 12 tháng 09 năm 2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định việc đăng ký lưu hành thuốc cổ truyền, dược liệu.	Các khoản, điểm tại Điều 1, bao gồm: - Điểm d khoản 1; - Khoản 30.	Cục Quản lý Y, dược cổ truyền	- Cục Quản lý Dược. - Cục Khoa học công nghệ và Đào tạo. - Vụ Pháp chế. - Các Vụ, Cục có liên quan.	Tháng 12/2024 (đã hoàn thành)
3	Thông tư thay thế Thông tư số 35/2018/TT-BYT ngày 22/11/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định về Thực hành tốt sản xuất thuốc, nguyên liệu làm thuốc	Điểm d khoản 1 Điều 1	Cục Quản lý Dược	- Cục Quản lý Y, dược cổ truyền. - Cục Khoa học công nghệ và Đào tạo. - Vụ Pháp chế. - Các Vụ, Cục có liên quan.	Tháng 04/2025
4	Thông tư sửa đổi, bổ sung một số điều của Thông tư số 02/2018/TT-BYT ngày 22/01/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định về Thực hành tốt cơ sở bán lẻ thuốc, Thông tư số 03/2018/TT-BYT ngày	Các khoản, điểm tại Điều 1, bao gồm: - Điểm c khoản 18; - Khoản 36.	Cục Quản lý Dược	- Cục Quản lý Y, dược cổ truyền. - Cục Khoa học công nghệ và Đào tạo. - Vụ Pháp chế.	Tháng 04/2025

	09/02/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định về Thực hành tốt cơ sở phân phối thuốc, nguyên liệu làm thuốc, Thông tư số 36/2018/TT-BYT ngày 22/11/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định về Thực hành tốt bao quản thuốc, nguyên liệu làm thuốc			- Các Vụ, Cục có liên quan.	
5	Thông tư thay thế Thông tư số 07/2018/TT-BYT ngày 12/4/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định chi tiết một số điều về kinh doanh dược của Luật Dược và Nghị định số 54/2017/NĐ-CP ngày 08/5/2017 của Chính phủ quy định chi tiết một số điều và biện pháp thi hành Luật Dược	Các khoản, điểm tại Điều 1, bao gồm: - Khoản 23; - Điểm d khoản 37; - Khoản 38;	Cục Quản lý Dược	- Cục Quản lý Y, dược cổ truyền. - Cục Khoa học công nghệ và Đào tạo. - Vụ Pháp chế. - Các Vụ, Cục có liên quan.	Tháng 04/2025
6	Thông tư thay thế Thông tư số 11/2018/TT-BYT ngày 04/5/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định về chất lượng thuốc, nguyên liệu làm thuốc	Các khoản tại Điều 1, bao gồm: - Khoản 35; - Khoản 42.	Cục Quản lý Dược	- Cục Quản lý Y, dược cổ truyền. - Cục Khoa học công nghệ và Đào tạo. - Vụ Pháp chế. - Các Vụ, Cục có liên quan.	Tháng 04/2025

7	Thông tư thay thế Thông tư số 08/2022/TT-BYT ngày 05/9/2022 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định việc đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc	Các khoản, điểm tại Điều 1, bao gồm: - Điểm d khoản 1; - Khoản 30.	Cục Quản lý Dược	- Cục Quản lý Y, được cổ truyền. - Cục Khoa học, công nghệ và Đào tạo. - Vụ Pháp chế. - Các Vụ, Cục có liên quan.	Tháng 04/2025
8	Thông tư sửa đổi, bổ sung một số điều của Thông tư 27/2021/TT-BYT ngày 20/12/2021 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định kê đơn thuốc bằng hình thức điện tử	Khoản 36 Điều 1	Cục Quản lý khám, chữa bệnh	- Cục Khoa học công nghệ và Đào tạo. - Cục Quản lý Dược. - Cục Quản lý Y, được cổ truyền. - Vụ Pháp chế. - Các Vụ, Cục có liên quan.	Tháng 04/2025
9	Thông tư thay thế Thông tư số 38/2021/TT-BYT ngày 31/12/2021 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định về chất lượng dược liệu, vị thuốc cổ truyền, thuốc cổ truyền	Các khoản, điểm tại Điều 1, bao gồm: - Khoản 35; - Khoản 42.	Cục Quản lý Y, được cổ truyền	- Cục Quản lý Dược. - Cục Khoa học công nghệ và Đào tạo. - Vụ Pháp chế. - Các Vụ, Cục có liên quan.	Tháng 04/2025

✓

10	Thông tư thay thế Thông tư số 21/2018/TT-BYT ngày 12/9/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định việc đăng ký lưu hành thuốc cổ truyền, dược liệu và Thông tư số 39/2021/TT-BYT ngày 31/12/2021 của Bộ trưởng Bộ Y tế sửa đổi, bổ sung một số điều của Thông tư số 21/2018/TT-BYT ngày 12/9/2018	Các khoản, điểm tại Điều 1, bao gồm: - Điểm d khoản 1; - Khoản 30.	Cục Quản lý Y, được cổ truyền	- Cục Quản lý Dược. - Cục Khoa học công nghệ và Đào tạo. - Vụ Pháp chế. - Các Vụ, Cục có liên quan.	Tháng 04/2025
----	--	--	-------------------------------	--	---------------

IV. TỔ CHỨC THỰC HIỆN

1. Các Vụ, Cục, Tổng cục, Thanh tra Bộ, Văn phòng Bộ, các đơn vị trực thuộc Bộ Y tế:

- Chủ động, tích cực triển khai thực hiện Kế hoạch này theo nhiệm vụ được phân công, đảm bảo đúng tiến độ, chất lượng, hiệu quả, tiết kiệm, tránh hình thức, lãng phí.

- Ban hành Kế hoạch tổ chức thực hiện Luật của cơ quan, đơn vị.

2. Sở Y tế tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương:

- Thực hiện các nhiệm vụ Kế hoạch này.

- Tham mưu Ủy ban nhân dân tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương: ban hành Kế hoạch tổ chức thực hiện Luật tại địa phương.

- Chỉ đạo, hướng dẫn, đôn đốc và kiểm tra việc tổ chức thực hiện Luật của các tổ chức, cá nhân thuộc phạm vi quản lý.

3. Cục Quản lý Dược:

- Làm đầu mối giúp Bộ Y tế tổ chức thực hiện Luật và theo dõi, đôn đốc các Vụ, Cục, các đơn vị trực thuộc Bộ, Sở Y tế tỉnh, thành phố trực thuộc trung ương và các tổ chức, cá nhân có liên quan trong việc tổ chức triển khai thực hiện các nhiệm vụ được nêu trong Kế hoạch này theo đúng nội dung, tiến độ được giao;

- Định kỳ báo cáo Bộ Y tế kết quả thực hiện.

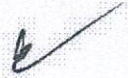
4. Kinh phí thực hiện:

- Kinh phí thực hiện Kế hoạch này được bố trí trong dự toán chi thường xuyên hằng năm của các cơ quan, đơn vị theo quy định về phân cấp ngân sách

nhà nước hiện hành, nguồn kinh phí tự chủ của đơn vị và các nguồn kinh phí hợp pháp khác;

- Cơ quan, đơn vị được phân công chủ trì thực hiện các nội dung, nhiệm vụ cụ thể quy định trong Kế hoạch này có trách nhiệm lập dự toán ngân sách nhà nước hằng năm, báo cáo cấp có thẩm quyền phê duyệt và huy động các nguồn kinh phí hỗ trợ khác theo quy định của pháp luật để tổ chức thực hiện;

- Vụ Kế hoạch - Tài chính tham mưu, trình Bộ Y tế quyết định và thực hiện bố trí kinh phí để triển khai thực hiện có hiệu quả nhiệm vụ của các cơ quan, đơn vị thuộc Bộ Y tế được phân công./



Số: /KH-UBND

Kiên Giang, ngày tháng 3 năm 2025

DỰ THẢO

KẾ HOẠCH

**Triển khai thi hành Luật sửa đổi, bổ sung một số điều của
Luật Dược số 44/2024/QH15 trên địa bàn tỉnh Kiên Giang**

Căn cứ Luật sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Dược số 44/2024/QH15 ngày 21 tháng 11 năm 2024;

Căn cứ Quyết định số 242/QĐ-BYT ngày 21/01/2025 của Bộ Y tế ban hành kế hoạch triển khai thi hành Luật sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Dược số 44/2024/QH15;

Ủy ban nhân dân tỉnh xây dựng kế hoạch triển khai thi hành Luật sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Dược số 44/2024/QH15 trên địa bàn tỉnh Kiên Giang với nội dung sau:

I. MỤC ĐÍCH, YÊU CẦU

1. Mục đích

- Triển khai kịp thời, hiệu quả các nội dung của Luật sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Dược.
- Nâng cao năng lực quản lý nhà nước về công tác dược, đảm bảo chất lượng thuốc và kiểm soát thị trường dược phẩm tại tỉnh.

2. Yêu cầu

- Tuyên truyền, phổ biến Luật tới cơ sở kinh doanh dược, người hành nghề, người dân để bảo đảm thực hiện nghiêm quy định của Luật;
- Tuân thủ đúng các quy định của Luật Dược và các hướng dẫn của Bộ Y tế.
- Đảm bảo sự phối hợp đồng bộ giữa các sở, ban, ngành và các địa phương trong tỉnh.
- Kịp thời báo cáo kết quả thực hiện, có căn cứ dữ liệu cụ thể để phục vụ công tác quản lý, chỉ đạo.

II. NỘI DUNG

1. Tuyên truyền, phổ biến Luật và các văn bản hướng dẫn

- Tổ chức hội nghị, hội thảo tuyên truyền nội dung Luật sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Dược cho các sở, ban, ngành, doanh nghiệp dược phẩm,

bệnh viện, cơ sở y tế.

- Đăng tải nội dung phổ biến pháp luật trên Cổng thông tin điện tử của UBND tỉnh và Sở Y tế.

2. Tăng cường quản lý giá thuốc và thị trường dược phẩm

- Thiết lập cơ chế giám sát giá thuốc thông qua hệ thống theo dõi giá thuốc trực tuyến, cập nhật thường xuyên giá thuốc tại các cơ sở kinh doanh dược.

- Yêu cầu các đơn vị kinh doanh dược công khai giá niêm yết theo đúng quy định.

- Thanh tra, kiểm tra các cơ sở bán buôn, bán lẻ thuốc, đảm bảo tuân thủ quy định về giá niêm yết.

- Kiểm soát chặt chẽ hoạt động kinh doanh dược phẩm qua sàn thương mại điện tử.

3. Quản lý chuỗi nhà thuốc và kinh doanh dược phẩm

- Hướng dẫn các doanh nghiệp triển khai mô hình chuỗi nhà thuốc theo quy định mới.

- Giám sát hoạt động phân phối thuốc trong chuỗi nhà thuốc, đảm bảo chất lượng thuốc lưu hành.

- Thực hiện cấp phép, kiểm tra, giám sát các cơ sở kinh doanh dược, đảm bảo đáp ứng tiêu chuẩn GPP (Thực hành tốt nhà thuốc).

4. Phát triển ngành dược liệu và thuốc cổ truyền

- Đề xuất phát triển các vùng dược liệu, ưu tiên các loài cây dược liệu phù hợp với điều kiện thổ nhưỡng, khí hậu tỉnh Kiên Giang theo Chiến lược quốc gia phát triển ngành dược và Chương trình phát triển công nghiệp dược, dược liệu sản xuất trong nước đã được Thủ tướng Chính phủ phê duyệt.

- Xây dựng chính sách thu hút, hỗ trợ doanh nghiệp sản xuất thuốc dược liệu, thuốc cổ truyền trên địa bàn tỉnh.

- Tổ chức kiểm tra, đánh giá chất lượng thuốc cổ truyền và vị thuốc cổ truyền trên địa bàn tỉnh.

5. Tăng cường quản lý thuốc phải kiểm soát đặc biệt

- Quản lý nghiêm ngặt việc kê đơn, bán thuốc phải kiểm soát đặc biệt theo quy định hiện hành.

- Thanh tra, kiểm tra các cơ sở kinh doanh thuốc có liên quan đến thuốc phải kiểm soát đặc biệt.

III. KINH PHÍ

1. Nguồn ngân sách nhà nước cấp (chi đầu tư phát triển, chi thường xuyên) theo phân cấp ngân sách nhà nước hiện hành.

2. Kinh phí lồng ghép trong các Chương trình mục tiêu quốc gia và các

chương trình, dự án đầu tư công giai đoạn 2022 - 2030.

3. Kinh phí vận động, huy động từ các nhà tài trợ, các doanh nghiệp, tổ chức cá nhân trong, ngoài nước và kinh phí hợp pháp khác.

4. Nguồn tài chính khác theo quy định của pháp luật.

IV. TỔ CHỨC THỰC HIỆN

1. Sở Y tế: Chủ trì, phối hợp với các cơ quan, tổ chức có liên quan tổ chức triển khai kế hoạch này; tuyên truyền, phổ biến nội dung của Luật Dược và các văn bản quy định chi tiết và hướng dẫn thi hành Luật Dược tại địa phương.

2. Các sở, ban ngành, UBND các huyện, thành phố, các cơ quan, tổ chức liên quan: Theo chức năng, nhiệm vụ, đơn vị có trách nhiệm triển khai hoặc phối hợp với Sở Y tế triển khai thực hiện Kế hoạch.

3. Đề nghị Ủy ban Mặt trận tổ quốc Việt Nam tỉnh, các tổ chức chính trị - xã hội, tổ chức xã hội - nghề nghiệp, các cơ quan truyền thông tích cực tham gia tuyên truyền, giám sát việc tổ chức thực hiện Kế hoạch này.

Trên đây là kế hoạch triển khai thi hành Luật sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Dược số 44/2024/QH15 trên địa bàn tỉnh Kiên Giang. Trong quá trình triển khai thực hiện nếu có khó khăn vướng mắc đề nghị các sở, ban ngành, đoàn thể cấp tỉnh và UBND huyện, thành phố phản ánh về UBND tỉnh (thông qua Sở Y tế) để xem xét, giải quyết./.

Nơi nhận:

- Bộ Y tế;
- CT, các PCT. UBND tỉnh;
- Các sở, ban ngành, Đoàn thể cấp tỉnh;
- UBND các huyện, TP;
- Chánh, Phó CVP;
- Phòng VHXX;
- Lưu: VT, .

KT. CHỦ TỊCH
PHÓ CHỦ TỊCH

PHIẾU GIẢI QUYẾT VĂN BẢN ĐẾN

Số:.....680/84T - NLP..... ngày,.....14.....tháng.....3..... năm 2025.....

1. Ý kiến của lãnh đạo cơ quan, tổ chức

- Giao đơn vị, cá nhân chủ trì;.....kc... Phức.....
- Giao các đơn vị, cá nhân tham gia phối hợp giải quyết văn bản đến (nếu có);

- Thời hạn giải quyết đối với mỗi đơn vị, cá nhân (nếu có);.....

- Ngày,.....tháng.....năm.....cho ý kiến phân phối, giải quyết.....

GIÁM ĐỐC



Hồ Hữu Phước

2. Ý kiến của lãnh đạo Khoa, Phòng

- Giao cho cá nhân; thời hạn giải quyết đối với cá nhân (nếu có);

- Ngày,.... tháng,.....năm.....cho ý kiến.....

3. Ý kiến đề xuất của người giải quyết.

- Ý kiến đề xuất giải quyết văn bản đến của cá nhân;

- Ngày,..... tháng,..... năm..... đề xuất ý kiến.....